# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-126384

(43) Date of publication of application: 16.05.1995

(51)Int.CI.

CO8G 73/00 C08K 5/00

CO8L 79/00

(21)Application number: 06-210029

(71)Applicant: NESTE OY

**UNIAX CORP** 

(22)Date of filing:

02.09.1994

(72)Inventor: IKKALA OLLI

PIETILAE LARS-OLOF

**PASSINIEMI PENTTI** 

YONG CAO

ANDREATTA ALEJANDRO

(30)Priority

Priority number: 93 115536

Priority date: 03.09.1993

Priority country: US

## (54) ELECTRICALLY CONDUCTING COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a liquid phase-processible, electrically conducting polymeric composition which contains an electrically conducting polyaniline complex salt with an improved processibility and a reduced acidity, by mixing an electrically conducting polyaniline with a specific substituted aromatic compound. CONSTITUTION: An electrically conducting polyaniline is mixed with a substituted aromatic compound of the formula: Ai-Bj (wherein i and j are each larger than 0; i+j is 3 or larger; A is a substituted or unsubstituted 3-, 4-, 5-, 6-or 7-membered aromatic or alicyclic ring containing at least one divalent N, S or O atom or a substituted or unsubstituted condensed ring thereof; B is -OH, -COOH, -COO-, -COO, -SOO, -SOO-, OCOO-, -O-, -SH, -S-, -PO3-, -NO2-, -CN, -CON=, -F, -CI, -Br or I). The electrically conducting polyaniline is chosen from an electrically conducting, protonated polyaniline, substituted polyaniline or copolymers thereof.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

23.07.2001

Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3740509

[Date of registration]

18.11.2005

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-126384

(43)公開日 平成7年(1995)5月16日

			技術表示箇所
(51) Int.CL.4 C 0 8 G 73/00 C 0 8 K 5/00 C 0 8 L 79/00	酸別配号 庁内整理番号 NTB LQZ	F I	121130000
		審査請求	未請求 請求項の数22 OL (全 20 頁)
(21)出顧番号	<b>特顯平6-210029</b>	(71)出顧人	ネステ オイ
(22)出顧日	平成6年(1994)9月2日		フィンランド国、エフイーエン-02150 エスボー、ケイラニエミ (番地なし)
(31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国	08/115536 1993年9月3日 米国 (US)	(71)出顧人	594148704 ユニアックス コーポレイション アメリカ合衆国、カリフォルニア 93111、 サンタ パーパラ、オーパーパス ロード 5375
		(74)代理人	3AHB
			最終頁に続く

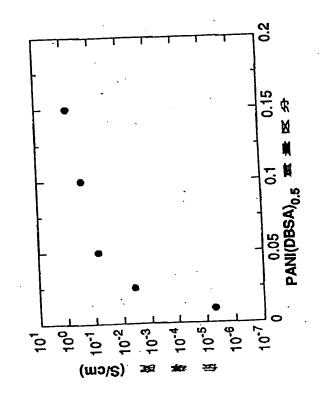
#### 導電性組成物 (54) [発明の名称]

## (57)【要約】

【目的】 改善された処理性と減少させた酸度を示す導 電性ポリアニリン錯塩を包含する導電性組成物を提供す る。

【構成】 組成物は伝導性ポリアニリンのNHー基およ び6員-環それぞれによる水素結合および環-環相互作 用を同時に形成する導電性ポリアニリンおよび特別な置 換された芳香族化合物を包含している。

【効果】 本発明伝導性ポリアニリン組成物は、劇的に 高められた処理性を示し且つ絶縁性または半導体材料を 有するこれらの混合物は有意に改善された電気的性質を 示す。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 導電性の、プロトン化ポリアニリン、置換されたポリアニリンもしくはこれらの共重合体からなる群から選択される1以上の導電性重合体、

#### (b) 式 I

 $A_i - B_i$ 

[式中、iはOより大きい整数であり、

jはiとjの合計が3と同じであるか、または3より大であることを条件として0より大きい整数であり、

Aは導電性ポリアニリン錯体の6員環により環ー環相互 作用を形成し得る部分であり、そして各生成において同 一または異なるように独立して選択され且つ環が任意に 1以上の2価の窒素、硫黄もしくは酸素原子を包含する 置換されたまたは未置換の3、4、5、6または7一員 の芳香族または脂環式の環およびこれらの置換されたま たは未置換の縮合環からなる群から選択され、そしてB は導電性ポリアニリン錯体のNH-基に水素結合を形成 し得る部分であり、そして各生成において同一または異 なるように独立して選択され且つ前記置換された芳香族 化合物が処理中、導電性重合体を溶解し得る一〇H、一 COOH, -COO-, -CO-, -SO-, SO 2 -, -OCOO-, -O-, -SH, -S-, -PO 3 -、-NO2、-CN、-CON=、ハロゲン-F、 -C1、-Br、-Iからなる群から選択される]で表 される1以上の置換された芳香族化合物の混和物からな る液相処理性の導電性重合組成物。

【請求項2】 約1~約99.95重量%の1以上の実質的に絶縁性または半導体重合体または前重合体からなる請求項1に記載の導電性重合組成物。

【請求項3】 Aが各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ環が任意に1以上の2価の窒素、硫黄もしくは酸素原子を包含する置換されたまたは未置換の5または6一員の芳香環およびこれらの置換されたまたは未置換の縮合環からなる群から選択され、そして少なくとも一つのBが一〇Hである請求項1または2に記載に記載の導電性重合組成物。

【請求項4】 置換された芳香族化合物が式 I I 【化1】

$$HO \xrightarrow{(R_1)_p} (R_2)_q$$

$$(Y)_r$$

[式中、p、q、rおよびsは、pとqとrとsの合計が5と等しいことを条件として $0\sim5$ の整数であり、 $R_1$ は、1以上のHが-OHを除いてハロゲンFおよび C1 で置換できるH、OH、CH $_3$  またはOCH $_3$  であり、

R2は、各生成において同一または異なるように独立し

て選択され且つ1乃至少なくとも約20の炭素原子を有 するH、OH、アルキル、アルケニル、アルコキシ、ア ルカノイル、アルキルチオ、アルキルチオアルキル、ア ルキルアミド、アルキルアミドアルキル、アルキルヒド ロキシ、アルキルカルボキシル、またはアルキルまたは アルコキシが0乃至約20の炭素原子を有するアルキル アリール、アリールアルキル、アルキルスルフィニル、 アルコキシアルキル、アルキルスルホニル、アルコキシ カルボニル、または1乃至約20の炭素原子を有するア ルキル、またはいずれか2つのR<sub>2</sub>基が一緒に、環が任 意に1以上の2価の窒素、硫黄もしくは酸素原子を包含 できる3、4、5、6または7-員の芳香族または脂環 式の環を完成するアルキレンまたはアルケニレン鎖を形 成でき、R2は分枝し且つ1乃至約20の炭素原子を有 する第3級アルキルであり、R2は1以上の極性置換体  $-NO_2$  または-CN、またはハロゲン-F、-C1、 - Br、- Iを包含することができ、

Yは各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ一〇H、一〇〇〇H、一〇〇〇一乙、一〇〇一乙、一〇〇〇一乙(式中、乙=1乃至約20の炭素原子、好ましくは約10より多い炭素原子を有するアルキルである)からなる群から選択され、

Wは各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ $X_1$ 、-C( $C_n$   $H_{2n+1}$ )( $C_m$   $H_{2m+1}$ ) $-X_1$ (式中、n およびmは1 乃至少なくとも約 2 の  $\infty$  数 である)、 $-COO-X_1$ 、 $-CO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-CO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-CO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$ 、 $-OCO-X_1$  、 $-COO-CH_2$   $-X_1$ 、 $-OCO-CH_2$   $-X_1$ 、 $-COO-CH_2$   $-X_1$  、 $-COO-CH_2$   $-X_1$  、 $-COO-CH_2$   $-X_1$  、 $-COO-CH_2$   $-X_1$  、 $-COO-X_1$  、 $-COO-CH_2$   $-X_1$   $-COO-CH_2$   $-X_1$  、 $-COO-CH_2$   $-X_1$   $-COO-CH_2$ 

[4:2]

$$X_1 = - (R_1)_x$$

$$(R_2)_y$$

[式中、xおよびyは、xとyの合計が5であることを 条件として $0\sim5$ の整数であり、そして $R_1$ および $R_2$ は前記の通りである]で表される請求項3に記載の導電 性重合組成物。

【請求項5】 置換された芳香族化合物が式 I V~X 【化3】

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $Y_1$ 
 $(R_2)_3$ 
 $V$ 

$$\begin{array}{c} R_1 & Y_1 \\ HO & \\ R_2)_3 & V \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{HO} & \\ \text{HO} & \\ \\ \text{Y}_2 & \\ \\ \text{VI} \end{array}$$

[
$$\{\ell \in G\}$$
]
$$HO \longrightarrow R_1 \qquad W_1$$

$$R_2 \qquad R_1 \qquad VII$$

$$\begin{array}{c} R_1 & W_2 \\ & & \\ & & \\ R_2 & R_2 \end{array}$$

[{
$$\mathbb{R}_1$$
}  $\mathbb{R}_2$ ]
$$\mathbb{R}_0 \longrightarrow \mathbb{R}_2$$

$$\mathbb{R}_1 \longrightarrow \mathbb{R}_2$$

$$\mathbb{R}_1 \longrightarrow \mathbb{R}_2$$

$$\mathbb{R}_1 \longrightarrow \mathbb{R}_2$$

[式中、 $R_1$ は、各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ1以上のHが-OHを除いてハロゲンFおよびC1で置換できるH、OH、CH $_3$  またはOCH $_3$  からなる群から選択され、

R2は、各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ1万至少なくとも約20の炭素原子を有するH、OH、アルキル、アルケニル、アルコキシ、アルカノイル、アルキルチオ、アルキルチオアルキル、アルキルアミド、アルキルアミドアルキル、アルキルとド

ロキシ、アルキルカルボキシル、またはアルキルまたはアルコキシが 0 乃至約 2 0 の炭素原子を有するアルキルアリール、アリールアルキル、アルキルスルフィニル、アルコキシアルキル、アルキルスルホニル、アルコキシカルボニル、または1 乃至約 2 0 の炭素原子を有するアルキル、またはいずれか 2 つのR 2 基が一緒に、環が任意に1以上の2 価の窒素、硫黄もしくは酸素原子を包含できる3、4、5、6または7ー員の芳香族または脂環式の環を完成するアルキレンまたはアルケニレン鎖を形成でき、R 2 は分枝し且つ1 乃至約 2 0 の炭素原子を有する第 3 級アルキルであり、R 2 は1以上の極性置換体ーNO2 または一CN、またはハロゲンーF、一C1、一Br、一Iを包含することができ、

 $Y_1$ は、-OH、-COOH、-COO-Z、-CO-Z、-SO-Z、 $-SO_2$  -Z、-OCOO-Z (式中、Z=1 乃至約 2 0 の炭素原子、好ましくは約 1 0 より多い炭素原子を有するアルキルである)からなる群から選択され、

Y2は-OHであり、

 $W_1 / X_1 \setminus -C (C_n H_{2n+1}) (C_m H_{2m+1}) - X_1$ (式中、nおよびmは1乃至少なくとも約20の整数で ある)、 $-COO-X_1$ 、 $-CO-X_1$ 、-OCO-X $_{1}$ ,  $_{-CH_{2}}$   $_{-O-X_{1}}$ ,  $_{-O-CH_{2}}$   $_{-X_{1}}$ ,  $_{-O-CH_{2}}$  $x_1, -s-x_1, -so-x_1, -so_2-x_1, -so_2-x_1$  $OCOO-X_1$ 、シクロヘキサンもしくは5または6-員の芳香族、ヘテロ脂環式、ヘテロ芳香族または脂環式 の炭素環からなる群から選択され、そしてW2はX1、 ーC(C<sub>n</sub> H<sub>2n+1</sub>)(C<sub>m</sub> H<sub>2m+1</sub>)ーX<sub>1</sub> (式中、n お よびmは1乃至少なくとも約20の整数である)、一C  $oo-x_1$ ,  $-co-x_1$ ,  $-oco-x_1$ , -o-x $_{1}$  ,  $-s-x_{1}$  ,  $-so-x_{1}$  ,  $-so_{2}-x_{1}$  , -o $\mathtt{COO-X_1}$  ,  $-\mathtt{COO-CH_2-X_1}$  ,  $-\mathtt{OCO-C}$  $H_2 - X_1$  ,  $-CH_2 - COO - X_1$  ,  $-CH_2 - OC$  $O-X_1$  、 $-O-C_2$   $H_4$   $-O-X_1$  、シクロヘキサン もしくは5または6-員の芳香族、ヘテロ脂環式、ヘテ ロ芳香族または脂環式の炭素環からなる群から選択さ れ、そして $W_3$ は $X_1$ 、-C( $C_n$   $H_{2n+1}$ )( $C_m$  H2m+1) - X1 (式中、nおよびmは1乃至少なくとも約 20の整数である)、 $-COO-X_1$ 、 $-CO-X_1$ 、  $-oco-x_1$  ,  $-o-x_1$  ,  $-s-x_1$  , -so-x $_{1}$  ,  $-so_{2}-x_{1}$  ,  $-ocoo-x_{1}$  ,  $-cH_{2}-x$ 1、シクロヘキサンもしくは5または6-員の芳香族、 ヘテロ脂環式、ヘテロ芳香族または脂環式の炭素環から なる群から選択される] および

【化9】

$$X_1 = \begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ R_1 \\ R_2 \end{array} \qquad X$$

[式中、R<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は前記の通りである] で表される請求項4に記載の導電性重合組成物。

【請求項6】 置換された芳香族化合物が、いずれかのベンゼン環で少なくとも1つの-OH置換体に隣接する少なくとも1つの $R_1$ 、 $R_2$ 、 $Y_1$ 、 $Y_2$ 、 $W_1$ 、 $W_2$ または $W_3$ 置換体がHおよび-OHからなる群から選択されることを条件として式 $IV \sim X$ に基づくものである請求項5に記載の導電性重合組成物。

【請求項7】 実質的に絶縁性または半導体重合体が熱 可塑性重合体または熱可塑性前重合体である請求項2に 記載の導電性重合組成物。

【請求項8】 実質的に絶縁性または半導体重合体が熱 硬化性重合体である請求項2に記載の導電性重合組成 物

【請求項9】 実質的に絶縁性または半導体前重合体が 単量体である請求項2に記載の導電性重合組成物。

【請求項10】 組成物が少なくとも約10<sup>-9</sup>S/cm の電気伝導度を有する請求項1または2に記載の導電性 重合組成物。

【請求項11】 組成物が少なくとも約10<sup>-6</sup>S/cmの電気伝導度を有する請求項10に記載の導電性重合組成物。

【請求項12】 組成物が少なくとも約10<sup>-3</sup>S/cm の電気伝導度を有する請求項11に記載の導電性重合組 成物。

【請求項13】 組成物が少なくとも約1S/cmの電気伝導度を有する請求項12に記載の導電性重合組成物。

【請求項14】 処理を少なくとも約50℃の温度において実施する請求項1または2に記載の導電性重合組成物

【請求項15】 処理を少なくとも約100℃の温度において実施する請求項1または2に記載の導電性重合組成物。

【請求項16】 処理を少なくとも約150℃の温度において実施する請求項1または2に記載の導電性重合組成物。

【請求項17】 i) 導電性の、プロトン化ポリアニリン、置換されたポリアニリンもしくはこれらの共重合体からなる群から選択される1以上の導電性重合体、

i i) 1以上の置換された芳香族化合物の結晶性溶媒和物からなり、前記結晶性溶媒和物はその構成分のいずれのそれとも異なる X 線回析パターンを有している組成物。

【請求項18】 約1乃至約99.95重量%の1以上の実質的に絶縁性または半導体重合体または前重合体を包含する請求項17に記載の組成物。

【請求項19】 置換された芳香族化合物がオリゴマーまたはポリマー鎖分子の部分を形成する請求項1に記載の組成物。

【請求項20】 置換された芳香族化合物がオリゴマー またはポリマー鎖分子の部分を形成する請求項2に記載 の組成物。

【請求項21】 請求項1、2、17、18、19または20のいずれかに記載の組成物から作られた導電性製品。

【請求項22】 導電性の、プロトン化ポリアニリン、 置換されたポリアニリンもしくはこれらの共重合体用の 溶媒または補助溶媒として請求項1に記載の置換された 芳香族化合物の使用方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、一般に伝導性重合体、そして一層特にはポリアニリンおよびこれらの混合物からの導電性組成物および部品、コンテナ、繊維、テープ、フィルム、塗料等のような成型製品、および同組成物および伝導性製品の使用方法に関する。一層特には、本発明は、各々伝導性ポリアニリンのNHー基および6員環により水素結合および環ー環相互作用を同時に形成する特別な置換された芳香族化合物からなる液相処理できる導電性ポリアニリン組成物に関する。本伝導性ポリアニリン組成物に関する。本伝導性ポリアニリン組成物に関する。本伝導性ポリアニリン組成物に関する。本伝導性ポリアニリン組成物は劇的に高められた処理性を示し且つこれらの絶縁性または半導体材料との混合物は有意に改善された電気的性質を示している。

#### [0002]

【従来の技術】導電性で熱可塑性重合体化合物には、例 えば電子機器および部品を包装するための、そして広範 囲の静電気放電、静電気消失および電磁気のシールディ ング問題を解決するための実際的な興味が高まってい る。しばしばこのような化合物は、カーボンブラック、 ステンレススチール繊維、シルバーまたはアルミニウム フレークまたはニッケル塗装繊維のような固形伝導性粒 子を絶縁性バルク熱可塑性物、例えばポリスチレン、ポ リオレフィン、ナイロン、ポリカーボネート、アクリロ ニトリルーブタジエンースチレン共重合体(ABS)等 と混合することにより作られる。これらの充填された化 合物は、次に押し出し成型、射出成型等のような普通の プラスチック処理法により所望の型および製品へと処理 される。上記に関連した主要な問題は、いわゆる「充填 した」熱可塑性化合物が、これらの材料の処理が取るに 足らないのではなく、そしてしばしば過剰の機械磨耗を 伴い、そして最終の化合物が頻繁に脆性のような所望し ない機械的性質および未充填のマトリックス重合体の相 当する性質と比較して破壊に対する減少した伸びを示す

ことである。

【0003】一層最近、このようなカーボンブラックまたは金属粒子充填化合物を本質的に導電性の重合体と、そしてそれらの混合物を普通の絶縁性重合体と置換することに興味が高まって来ていることである。後者の方式は一層コスト競争的、一層処理容易であり、そして所望の機械的性質を示すと信じられる。種々の伝導性重合体の中で、特にポリアニリンはそれらの卓越した環境安定性およびそれらの低い製造コストの故に特別な注意を引いている。

- 【0004】ポリアニリンは当業上周知であり、そして その合成およびこの重合体の導電性型の調整、例えばポ リアニリンをプロトン性酸と接触させて錯塩を得ること は開示されている。グリーン、A、Gおよびウッドへッ ド、A、E、「アニリンーブラックおよび類縁化合物、 第1部」J. Chem. Soc., Vol. 101、p p. 1117 (1912)、コバヤシ等「ポリアニリン フィルムー塗布電極の・・・電気化学的反応」 J. El ectroanl, Chem., Vol. 177, p p. 281~91 (1984)、米国特許第39634 98号、第4025463号、4983322号および 5232631号公報、チャング、J. - Cおよびマク ディアーミッド、A. G. 「ポリアニリン: 金属性レジ メに対するエメラルジン形のプロトン性酸ドーピング」 シンセテック メタルズ、Vol. 13, p. 196 (1986)、サラネック、W. R. 等「ポリアニリン に関する二次元面"状態"ダイアグラム」シンセテック メタルズ、Vol. 13, p. 297 (1986)。 前記先行技術に開示されたプロトン性酸の代表的な例と しては、HC1、H2 SO4、R1 - SO3 H型のスル ホン酸、、リン酸等がある。このような酸はポリアニリ ンと錯塩を形成し、10<sup>-3</sup>S/cm以上の電気伝導度を 示す。これらの電気的性質は、これらをいわゆる"ドー プされた"ポリアニリン[もしくは、以後使用するよう にポリアニリン錯塩] およびこれらの混合物および金属 またはカーボンブラック充填システムにより現在供給さ れている多様な静電気防止およびシールディングアプリ ケーションに好適な、普通の絶縁性バルク重合体を有す る化合物を作る。

【0005】異なる形でのポリアニリンの処理は数件の特許および特許出願に開示されている。用いた技術および最終的な材料の性質に存在する主な相違はポリアニリンが非ドープ/非伝導性または伝導性錯塩形態において処理されるか否か、および処理操作中、材料が固または液相中にあるかどうかによる。一般にポリアニリンはその伝導性錯塩形態で存在し且つ処理中、流体相中に存在するのが好ましい。前者の条件は、処理後のドーピングの必要性を除いているが扱い難く、不経済であり、流体相に関する二番目の選択は、固形状態の処理で遭遇する制限された可能性と比較して一層均質且つ一層多様な製

品を形成させる。

【0006】米国特許第5006278号公報におい て、伝導性製品が液体、ドーピング剤およびドープされ ないポリアニリンを混合することにより作られ、その後 液体を蒸発によって除去することが開示されている。国 際公開特許第8901694号公報は、スルホン酸でド ープした処理可能なポリアニリンを記載している。開示 されたポリアニリンはマトリックス重合体としてポリエ チレン、ポリプロピレンおよびポリアミドを使用する伝 導性重合体混合物を処理するのに有用である。国際公開 特許第9013601号公報では、重合体混合物を、好 適な液体をポリアニリンとドーピング剤として用いられ るマルチスルホン酸との混合物と混合し、その後液体を 蒸発することにより調製する。本明細書によれば、ドー ピングは一般に20~25℃で実施される。ドーピング は、好適な溶媒中の混合物の溶解に続いて異質な反応と して実施できることが開示されている。最終的な形への 処理は溶媒の存在において実施する(第15頁、1.2 3)。国際公開特許第9010297号公報、欧州特許 第152632号公報および米国特許第5002700 号は、ポリアニリンに対するドーピング剤としてドデシ ルベンゼンスルホン酸の使用を開示している。国際公開 特許第9001775号公報は、ポリアニリンに対する ドーピング剤として他のスルホン酸と比較して一層良好 な熱安定性の利点を有するマルチスルホン酸の使用を記 載している。本明細書の実施例において、ポリアニリン のドーピングはギ酸水溶液中のポリアニリンとスルホン 酸の懸濁液中で実施している。しかしながら、前記特許 明細書の実施例のいずれも、伝導性ポリアニリンの流体 形、即ち、例えば熱可塑性重合体産業で用いられる古典 的な溶融処理技術で導電性ポロアニリンを簡単に処理す る十分且つ経済的な方法を開示していない。

【0007】対照的に、先行技術において、伝導性ポリ アニリンを包含する化合物のいわゆる"溶融"処理は、 成分の機械的な混合により実施され、その中で、混合物 を所望の製品に型取りする前に伝導性ポリアニリンは<u>固</u> **担中に、そしてマトリックス重合体のみがその<u>容融</u>形態** で存在する。一般に、この方法で得られた混合物は、様 々な伝導性を示し、しばしば不均質であり且つ一般に貧 弱な機械的性質を示し、そして導電性の開始のために高 い含量のポリアニリン粒子を必要とする。その意味で、 このようなー間違ってラベルしたー"溶融"処理可能な 伝導性熱可塑性物は、周知のカーボンブラックまたは前 述した金属粒子充填系に非常に似ている。例えば、プラ スチックス テクノロジー<u>37</u>(1991):9p. 1 9~20は、ナイロンおよびポリ(ビニルクロリド)の ような普通の絶縁性熱可塑性重合体を有する混合物に伝 導性を分与するために、プロトン化した伝導性ポリアニ リンの使用を開示している。この文献において、伝導性 ポリアニリンは、固形のカーボンブラックのようにその 溶融形における非伝導性マトリックス中に分散している 扱い難い粒子の形態である。これらの化合物の"溶融" 処理は、特別な分散技術を必要とする(欧州特許第16 8620号および第168621号公報)。前述したよ うに、相対的に高い含量の伝導性ポリアニリンは、多混 合物における所望水準の伝導度に到達することを必要と しており、または換言すれば、伝導性の開始のための浸 透しきい値は相対的に高いのである。 [本明細書で以後 使用するように、浸透しきい値は、絶縁性マトリックス 重合体を有する混合物に対して10-8S/cm以上の伝 導性を分与するのに必要な伝導性材料の重量区分として 定義される。] このように、ポリ (ビニルクロリド) 中 に分散した固形ポリアニリン粒子の前記混合物におい て、浸透しきい値は伝導性ポリアニリンの少なくとも約 13%W/Wで存在する。このような高含量の伝導性ポ リアニリン粒子は、それが経済的且つ加えて純粋なマト リックス重合体のそれらと比較して混合物の機械的性質 を実質的に変えてしまうので望ましくない。

【0008】半流体相中の均質な伝導性ポリアニリン錯 体および減少した浸透しきい値の混合物を作る改善され た方法は、欧州特許公開第545729号公報に開示さ れている。この出願によれば、ポリアニリンもしくはこ れの誘導体および過剰の官能化された有機プロトン性酸 は機械的に混合される。液状の混合物または懸濁液を得 て、次いで40~250℃で熱凝固させる。結果とし て、乾燥した固形の組成物が官能化されたプロトン性酸 ードープされたポリアニリンを含む顆粒の形で得られ る。後者の組成物は次に熱可塑性重合体と混合し、標準 重合体溶融処理技術を用い所望の形のパーツに成型する ことができる。この方法に基づいて作られたパーツの伝 導性の開始のための浸透しきい値は、固形ポリアニリン 粒子が熱可塑性マトリックス材料と混合した場合よりも 低かった。しかしながら、必要とされた過剰量のプロト ン性酸は、これらの組成物の処理と適用に望ましくない 材料の酸性、腐食性および吸湿性を引き起こすので非常 に望ましくない。

【0009】米国特許第5232631号公報は、時々、1%W/W以下でさえものかなり低い浸透しきい値の伝導性ポリアニリンを示す溶液および溶融処理可能なポリアニリン組成物およびポリエチレン、アイソタクチックなポリプロピレン、エラストマー等、ポリ (ビニルクロリド)、ポリスチレン、ナイロン6、ナイロン12のようなナイロン等、ポリメチル (メタクリレート)、ポリカーボネート、アクリロニトリルーブタジエンースチレン共重合体 (ABS)等のような広範囲に多様な非伝導性マトリックス重合体を開示している。しかしながら、この特許において、低い浸透しきい値を示す組成物は、必ず揮発性有機溶媒中の伝導性ポリアニリンおよびマトリックス重合体の溶液から作られ、そしてそれは不経済的で、環境的に障害があり、そしてフィルム、塗料

および繊維のような製品に使用することを制限している。同じ特許で、伝導性ポリアニリンとポリエチレンおよびアイソタクチックなポリプロピレンのような絶縁性マトリックス重合体との混合物が、溶融物から処理されることが開示されている。しかしながら、示された実施例において、浸透しきい値は処理中、伝導性ポリアニリンが固形であり、単に分散している混合物よりも僅かに低いに過ぎない[プラスチックス テクノロジー37(1991)9p.19~20参照]。さらに、この米国特許第5232631号およびフィンランド特許出願公開第915760号において、溶融物から伝導性ポリアニリンを処理し、浸透しきい値における僅かな減少にさえ影響するために、過剰のプロトン性酸が必要であり、そしてそれは最後の混合物を望ましくない酸性にすることが開示されている。

【0010】前記の指摘のように、後者は一般に処理、アプリケーションおよび環境の観点から受入れ難い。勿論、過剰の酸は除去できるが、しかしこの処理は長たらしく且つ不経済であり、そして製造できる製品の範囲が限定される。

【0011】米国特許出願第07/927858号は、伝導性ポリアニリンおよびバルク重合体を包含する混合物中の伝導性の開始についての浸透しきい値を減少させるためのそして酸性のプロトン化ポリアニリン組成物を中和する可塑剤として金属化合物とプロトン性酸の反応生成物の使用を教示している。この文献は、特にポリアニリンおよびこれの混合物の伝導性型についての可塑剤および中和剤として酸化亜鉛とドデシルベンゼンスルホン酸の間の反応生成物の使用を教示している。伝導性ポリアニリン組成物における前記反応生成物の使用は、しかしながら、不経済であり且つ最終材料の環境安定性を減少させる追加の処理工程を含んでいる。さらに、前記酸化金属一酸反応生成物の製造は、製造および処理の観点から受入れ難い大量の高度に腐食性且つ高度に吸湿性の酸を含んでいる。

【0012】一般に、可塑剤の使用は重合体技術の当業者には周知であり、驚くべきことではなく、また伝導性重合体処理にも用いられている(欧州特許出願第92300622.5号、米国特許第5171478号公報および国際特許出願92/22911号)。代表的には、可塑剤は、流れを高めそして/または処理中、重合材料の粘性を減少させ、そして一般に重合体組成物の一部を形成するために使用される。これら周知の使用に沿い、スプラを引用した欧州特許出願第92300622.5号は、ポリアニリンを包含する重合体混合物の熱可塑性成分を可塑化する。この特許明細書によれば、可塑剤はポリ(ビニルクロリド)のような熱可塑性マトリックスのみの流れを促進し且つ流れを誘導しないか、またはポリアニリンを溶解させないために選択される。

[0013] 米国特許第5171478号公報は、その

明細書によれば固形状態(第6欄1.25)にあるべきポリアニリンの熱誘導された鎖カップリングを補助するために、水、pートルエンスルホン酸から合成ワックスおよびフルオリン化炭化水素までの範囲にある、可塑剤と呼ぶ特別に広い範囲の種類の化学薬品種の使用を教示している。明らかに、後者の説明で明白であり且つそれらの化学的性質から判断されるように、示唆された"可塑化"種は流れを促進することまたは組成物中のポリアニリン成分を溶解することを意図していないのである。

【0014】商業的に入手可能な可塑剤の慣用的な使用が国際特許出願92/22911号に開示されていた。例えば、メサモール(バイエル)は伝導性ポリアニリンとポリ(ビニルクロリド)の混合物に用いられた。しかしながら、メサモールは伝導性ポリアニリンのための溶媒ではなく、むしろ前記引用のプラスチックス テクノロジー37(1991):9p.19~20の結果において、浸透しきい値は伝導性ポリアニリン10%W/Wよりも多く存在していた。

【0015】このように、要約すれば、明らかに、過剰のプロトン性酸を含有しない流体相中で処理できる導電性ポリアニリン組成物および減少した酸度と吸湿性および当業上公知の伝導性ポリアニリン組成物に関連する減少した浸透しきい値と組み合わせる改善された処理可能な性質、形態および電気的性質を示す絶縁性パルク重合体を有する導電性ポリアニリン混合物の必要性はなれた方香族化合物が、i)処理中、特別な置換された方香族化合物が、i)処理中、導電性ポリアニリン錯体用の溶媒、ii)絶縁性または半導体パルク重合体との混合物との相溶剤として同時に作用し、かくしてこのような混合物の伝導性の開始のための急激に減少した浸透しきい値を与えることが、本発明者等によりなされた発見により説明される。

【0016】伝導性重合体処理の先行技術の前記分析から明白なように、処理中、伝導性ポリアニリン流体を与え、流れを高めそして絶縁性または半導体重合体との混合物における浸透しきい値を減少させる特別な置換された芳香族化合物を使用することについての特別な利点の教示も示唆もないのである。様々な置換体の特別な幾何学的配置が予想外に有用で、さらに若干の場合に、、導管性ポリアニリン錯塩および特別な置換された芳香族化合物の有用な結晶性溶媒和物の極端に異常な形成に導くことができることが、本明細書の後の記載に示されており、そして一層とくには実施例に説明されている。後者の組成物は、それらの成分のいずれとも異なる新規な結晶構造を示しそして制御可能な溶融温度を有することが注目される。

#### [0017]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的は、改善された処理性と減少させた酸度を示す導電性ポリアニリン錯塩を包含する導電性組成物を提供すること

である。

【0018】さらに、本発明の目的は、導電性ポリアニリン錯塩のNH-基および6員-環それぞれによる1以上の水素結合および1以上の環-環相互作用の少なくとも3つを同時に形成する特別な置換された芳香族化合物を包含する改善された処理性および減少させた酸度の伝導性ポリアニリン錯塩の導電性組成物を提供することである

【0019】さらになお、本発明の目的は、導電性ポリアニリン錯体および置換された芳香族化合物を包含する新規な結晶性溶媒和物を提供することである。

【0020】さらにもう一つの本発明の目的は、溶液もしくは溶融物から処理できる絶縁性または半導体バルク重合体および前重合体、導電性ポリアニリン錯塩および導電性ポリアニリン錯塩のNH-基および6員-環それぞれによる1以上の水素結合および1以上の環ー環相互作用の少なくとも3つを同時に形成する特別な置換された芳香族化合物を包含する改善された処理性、減少させた酸度および伝導性の開始のための減少させた浸透しきい値を提供することである。

【0021】さらにもう一つの本発明の目的は、導電性ポリアニリン錯体と置換された芳香族化合物の新規な結晶性溶媒和物を包含する絶縁性または半導体重合体の重合混合物を提供することである。

【0022】さらにもう一つの本発明の目的は、導電性ポリアニリン錯塩および導電性ポリアニリン錯塩のNH -基および6員-環それぞれによる1以上の水素結合および1以上の環ー環相互作用の少なくとも3つを同時に形成する特別な置換された芳香族化合物を包含する導電性組成物から型取りした製品、繊維、塗料、フィルム、テープ等を提供することである。

【0023】さらにもう一つの本発明の目的は、導電性ポリアニリン錯塩、導電性ポリアニリン錯塩のNH-基および6員-環それぞれによる1以上の水素結合および1以上の環ー環相互作用の少なくとも3つを同時に形成する特別な置換された芳香族化合物および絶縁性または半導体バルク重合体および前重合体を包含する導電性組成物から型取りした製品、繊維、塗料、フィルム、テーブ等を提供することである。

【0024】さらにもう一つの本発明の目的は、導電性ポリアニリン錯体と置換された芳香族化合物の新規な結晶性溶媒和物および絶縁性または半導体バルク重合体および前重合体を包含する導電性組成物から型取りした製品、繊維、塗料、フィルム、テープ等を提供することである。

【0025】さらに本発明の目的は、本発明の利点および新規な特徴を次の記載で一部分を説明し、そして一部分を次の試験で当業者に明らかにするかまたは本発明の実際により学習できるようにすることである。本発明の目的および利点は、特に特許請求の範囲で指摘した手段

および組み合わせによって実現でき且つ達成することができる。

[0026]

【課題を解決するための手段】本発明の導電性組成物 は、代表的には次の成分を包含している。

【0027】(i)1以上の導電性未置換または置換されたポリアニリンまたは共重合体錯塩またはこれの混合物、

(i i) 導電性ポリアニリン錯塩(i)のNH-基および6-員環それぞれにより1以上の水素結合および1以上の環-環相互作用の少なくとも3つを同時に形成する1以上の置換された芳香族化合物

(i i i) 1以上の任意的な有機基質相。この相は絶縁性または半導体材料であり、且つ(i) および(i i) と配合または混合中および/または伝導性製品に型取りする間、流体である1以上の重合体または前重合体またはこれらの混合物であることができる。

【0028】驚くべきことに、本発明者等は先行技術に 記載された導電性組成物と異なり、過剰のプロトン性酸 を含有しない本発明に基づく材料は、

- i) 流体形、即ち溶液または溶融物中で目覚ましい処理 性を示し、
- i i) 実質的に一層低い酸性であり、
- i i i) 一層低い吸湿性であり、そしてさらに、絶縁性 または半導体マトリックス重合体との混合物中で、
- iv) 伝導性ポリアニリン錯塩およびマトリックス材料間に改善された相溶性を示し、
- v) 伝導性の開始について顕著な低浸透しきい値をもた らすことを発見した。

【0029】さらに、本発明者等は導電性ポリアニリン 錯塩および置換された芳香族化合物の極度に異常な結晶 性溶媒和を発見した。後者の組成物はそれらの成分のい ずれとも異なる新規な結晶構造を示し且つ制御可能な溶 融温度を有していることが顕著である。

#### 【0030】導電性ポリアニリン

本組成物中の1成分は、米国特許第5069820号、第5160457号および第5232631号公報に記載されたように、導電性未置換または置換されたポリアニリン錯塩または導電性ポリアニリン共重合体錯塩しくはこれらの混合物である。本願において「導電性ポリアニリン錯塩」なる用語が使用される場合、これは一般的に、もし状況が特殊な非置換型のみを意図することが明確でない場合に、約3.0未満のpKa値を有する1種以上の強プロトン性酸の使用により相当する非伝導型のポリアニリンのプロトン化により導電性が与えられる導電性未置換および置換されたポリアニリンおよび導電性ポリアニリン共重合体およびこれらの混合物を包含するのが常である。

【0031】本発明の実際に基づいて導電性ポリアニリン錯塩の調製のために用いられる非伝導性ポリアニリン

は、その物理的形態のいずれでもよい。有用な形態の説明は本明細書中に参照されている米国特許第5232631号および4983322号に記載されているそれらである。未置換のポリアニリンに関して、有用な形態としてはロイコエメラルジン、プロトエメラルジン、エメラルジン、ニグラニリンおよびパーニグラニリン形態が挙げられる。有用なポリアニリンは、例えば本明細書中に記載の前記参照に関連するいずれの化学的および電気化学的合成操作でも調製することができる。

【0032】一般に、本発明の実際において使用される 導電性ポリアニリン錯塩の調製に有用な非伝導型のポリ アニリンは、高い電気伝導度、即ち5000ダルトンよ りも大きい重量平均分子量を有するこれらポリアニリン である。一般に、置換されたおよび未置換のポリアニリン およびポリアニリン共重合体は、少なくとも20リピート単位のものである。本発明の好ましい具体例において、リピート単位の数は少なくと 好ましい具体例において、リピート単位の数は少なくと も約50である。

【0033】本発明の実際における特に好ましい使用は、非伝導性未置換のポリアニリンに由来する導電性ポリアニリンおよび約3.0未満のpKa値を有する1種以上のプロトン性酸の使用により導電型にプロトン化する導電性ポリアニリンである。好ましいプロトン性酸は、ポリアニリンをプロトン化して10<sup>-6</sup>S/cmより大なる電気伝導度を有する錯塩を形成する。好ましいプロトン性酸の中で、特に好ましいのはポリアニリンとの錯塩に対して約10<sup>-3</sup>よりも大きな伝導度を分与する種類の酸に属するものである。これらの特に好ましい具体例の中で最も好ましいものは、前記ポリアニリン錯塩が約1S/cmよりも大きい伝導度を有するこれらの具体例である。

【0034】プロトン性酸は、J.C.チアングおよびA.G.マクデアミッドの文献、W.R.サラネック等の文献および米国特許第5069820号公報および第5232631号公報で示される伝導性重合体技術におけるドパントとして周知である。

#### 【0035】置換された芳香族化合物

本発明の組成物の第2の臨界的な成分は、1種以上の特別な置換された芳香族化合物である。この物質の独特の役割は、伝導性ポリアニリン錯体の「溶剤ー可塑剤」および、さらに伝導性重合体と絶縁性または半導体重合体または前重合体の混合物中の「相溶剤」のそれである。

【0036】伝導性重合体処理技術においてしばしば添加されて溶融重合体中の固形伝導性粒子の分散を改善するために普通に使用される可塑剤と異なり、処理中本発明に基づいて使用された置換された芳香族化合物は、導電性ポリアニリン錯塩を溶解し、そしてそれらにより強い分子会合を形成する。この独特の特徴に基づき、処理中の伝導性ポリアニリン錯塩は流体形であり、均質性、

特性および型取り選択性を生ずることに関して前述の大きな利点を有している。そして普通に用いられる溶媒と異なり、本発明に基づく置換された芳香族化合物は、組成物の耐久的且つ完全な部分を形成する。興味あることには、そして驚くべきことには、置換された芳香族化合物と導電性ポリアニリン錯塩の間の分子相互作用が強力で、これらの混合物が結晶性溶媒和物として知られる特別な種類の材料を形成することができる。これらの材料は、それらの成分の各々とは異なり、且つ制御可能な溶融温度のような多くの有用な性質を有する新規な結晶性構造を示す。さらに、置換された芳香族化合物の特別な性質に基づいて、このような溶媒和物は並外れた電気的、光学的磁力および機械的な性質を示すことができる。

【0037】本発明の置換された芳香族化合物の第2の 重要な役割は、伝導性ポリアニリン錯体と絶縁性もしく は半導体重合体または前重合体の混合物中の「相溶剤」 のそれである。本明細書中以後「相溶剤」なる名称は、 その種類および2種の液体の物理化学的性質の調和を終 わらせるとはいえ、2種の混和不能な液相間の相互作用 を改善する種類として言及する。このように、本発明で 理解されているように、例えば普通の界面活性剤は水お よび油の界面張力を減少させ、且つこれによりこれら2 種の液体を「相溶させる」のである。この相溶化は、そ の1つが水と強力に相互作用し、そして他の部分は油と の有利な相互作用を有する2つの共有結合部分を有する 種類(界面活性剤)を提供することによりこの単一の例 において達成される。伝導性ポリアニリン錯体と絶縁性 または半導体重合体の混合物における本発明に基づく置 換された芳香族化合物の相溶化の役割も同様に理解され る。例えば、伝導性ポリアニリン錯体とナイロンのよう な極性重合体の群から選択される絶縁性重合体との混合 物において、置換された芳香族化合物は、極性重合体と 有利に相互作用を行い、且つこれにより例えば、一〇 H, -O-, -COOH,  $-COOH_2-$ , -CO-,  $-SH_{1}$ ,  $-S-_{1}$ ,  $-SO_{2}$ ,  $-PO_{3}$ ,  $-NO_{2}$ , -CN, -CON=,  $\wedge \square f \vee -F$ , -C1, -Br, - I 等のような普通の極性群を含有する部分を有する。 別法として、ポリエチレン、ポリプロピレン等のような 非極性もしくは弱く極性の重合体との混合物において、 置換された芳香族化合物は、アルキル、アルケニル、シ クロアルキル、フェニル等のような非極性もしくは弱く 極性の部分を有する。明らかに、絶縁性または半導体重 合体との混合物における最適な使用について以下に詳細 に分類される種々の置換された芳香族化合物からの適当 な化合物の選択は、当業者に公知の化学的な親和力の良 く確立された法則に基づいて、後者の物理化学的性質に より導かれる。

【0038】本発明に基づく置換された芳香族化合物の 臨界的に重要な特徴は、伝導性ポリアニリン錯塩のNH ー基および6員環それぞれにより水素結合および環ー環相互作用を同時に形成できることである。

【0039】好ましい置換された芳香族化合物は式 I: A;-B; I

[式中、iは0より大きい整数である。

【0040】 jはiとjの合計が3と同じであるか、またはそれより大であることを条件として0より大きい整数である。

【0042】これらの好ましい具体例の中で、特に好ましいのは式I:

[式中、Aが各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ環が任意に1以上の2価の窒素、硫黄もしくは酸素原子を包含する置換されたまたは未置換の5または6一員、そしてこれらの置換されたまたは未置換の縮合環からなる群から選択され、そして少なくとも一つのBが一〇Hである]で表されるこれらの置換された芳香族化合物である。

【0043】本発明に使用する特に好ましい置換された 芳香族化合物の中で一層好ましいのは、式 I I:

[0044]

【化10】

$$HO \longrightarrow (R_1)_p \qquad (R_2)_q \qquad \qquad (Y)_r \qquad \qquad (Y)_r \qquad \qquad (Y)_s \qquad (Y)_s \qquad (Y)_s \qquad (Y)_s \qquad (Y)_s \qquad \qquad (Y)_s$$

【0045】 [式中、p、q、rおよびsは、pとqとrとsの合計が5と等しいことを条件として0~5の整数であり、R1は、1以上のHが一OHを除いてハロゲンFおよびC1で置換できるH、OH、CH3 またはOCH3であり、R2は、各生成において同一または異なるように独立して選択され且つ1乃至少なくとも約20の炭素原子を有するH、OH、アルキル、アルケニル、アルコキシ、アルカノイル、アルキルチオ、アルキルチ

オアルキル、アルキルアミド、アルキルアミドアルキ ル、アルキルヒドロキシ、アルキルカルボキシル、また はアルキルまたはアルコキシが0乃至約20の炭素原子 を有するアルキルアリール、アリールアルキル、アルキ ルスルフィニル、アルコキシアルキル、アルキルスルホ ニル、アルコキシカルボニル、または1乃至約20の炭 素原子を有するアルキル、またはいずれか2つのR2基 が一緒に、環が任意に1以上の2価の窒素、硫黄もしく は酸素原子を包含できる3、4、5、6または7一員の 芳香族または脂環式の環を完成するアルキレンまたはア ルケニレン鎖を形成でき、R2は分枝し且つ1乃至約2 0の炭素原子を有する第3級アルキルであり、R2は1 以上の極性置換体-NO2 または-CN、またはハロゲ ン-F、-Cl、-Br、-Iを包含することができ、 Yは各生成において同一または異なるように独立して選 択され且つ一〇H、一〇〇〇H、一〇〇〇一乙、一〇〇 -Z、-SO-Z、-SO<sub>2</sub> -Z、-OCOO-Z(式 中、2=1乃至約20の炭素原子、好ましくは約10よ り多い炭素原子を有するアルキルである)からなる群か ら選択され、Wは各生成において同一または異なるよう に独立して選択され且つ $X_1$ 、-C( $C_n$   $H_{2n+1}$ )(Cm H<sub>2m+1</sub>) - X<sub>1</sub> (式中、n およびmは 1 乃至少なくと も約20の整数である)、-COO-X<sub>1</sub>、-CO-X  $_{1}$  ,  $-0.00-x_{1}$  ,  $-0H_{2}$   $-0-x_{1}$  , -0-CH $_{2}-x_{1}$ ,  $-o-x_{1}$ ,  $-s-x_{1}$ ,  $-so-x_{1}$ ,  $so_2 - x_1$ ,  $-ocoo - x_1$ ,  $-coo - cH_2 X_1$ ,  $-OCO-CH_2-X_1$ ,  $-CH_2-COO-X$  $_{1}$ ,  $_{-CH_{2}}$   $_{-OCO-X_{1}}$ ,  $_{-O-C_{2}}$   $_{H_{4}-O-X}$  $1 \cdot -CH_2 - X_1 \cdot 2$ 6-員の芳香族、ヘテロ脂環式、ヘテロ芳香族または脂 環式炭素環からなる群から選択される] および

[0046]

【化11】

$$X_1 = - (R_1)_x$$

$$(R_2)_y$$

【0047】 [式中、xおよびyは、xとyの合計が5であることを条件として $0\sim5$ の整数であり、そして1および $R_2$ は前記の通りである] で表されるものである。

【0048】これらの一層特に好ましい置換された芳香族化合物の中で、特に好ましいのは式 IV~X:

[0049]

【化12】

$$HO \longrightarrow Y_1$$

$$(R_2)_3 \qquad V$$

[0051] [化14] ĤO (R<sub>2</sub>)<sub>3</sub>

【0055】 [式中、 $R_1$ および $R_2$ は前記の通りであり、 $Y_1$ は、-OH、-COOH、-COO-Z、-COO-Z、-SO-Z、 $-SO_2$  -Z、-OCOO-Z (式中、Z=1 乃至約 2 0 の炭素原子、好ましくは約 1

0より多い炭素原子を有するアルキルである) からなる 群から選択され、 $Y_2$ は-OHであり、 $W_1$ は $X_1$ 、- $C(C_n H_{2n+1})(C_m H_{2n+1}) - X_1$  (式中、n およ びmは1乃至少なくとも約20の整数である)、-CO  $O-X_1$ ,  $-CO-X_1$ ,  $-OCO-X_1$ ,  $-CH_2$  $o-x_1$  ,  $-o-cH_2-x_1$  ,  $-o-x_1$  , -s-x $_{1}$  ,  $-so-x_{1}$  ,  $-so_{2}-x_{1}$  , -ocoo-X1、シクロヘキサンもしくは5または6-員の芳香 族、ヘテロ脂環式、ヘテロ芳香族または脂環式の炭素環 からなる群から選択され、そして $W_2$ は $X_1$ 、-C(C<sub>n</sub> H<sub>2n+1</sub>) (C<sub>m</sub> H<sub>2m+1</sub>) - X<sub>1</sub> (式中、nおよびmは 1乃至少なくとも約20の整数である)、一COO-X  $_{1}$  ,  $-co-x_{1}$  ,  $-oco-x_{1}$  ,  $-o-x_{1}$  , -s $-x_1$ ,  $-so-x_1$ ,  $-so_2-x_1$ , -ocoo $x_1$ ,  $-coo-ch_2 - x_1$ ,  $-o-co-ch_2 - x$  $_1$  ,  $_{-CH_2}$   $_{-COO-X_1}$  ,  $_{-CH_2}$   $_{-OCO-}$  $X_1$  、 $-O-C_2$   $H_4$   $-O-X_1$  、 > > > >くは5または6ー員の芳香族、ヘテロ脂環式、ヘテロ芳 香族または脂環式の炭素環からなる群から選択され、そ して $W_3$ は $X_1$ 、-C( $C_n$   $H_{2n+1}$ )( $C_m$   $H_{2m+1}$ ) -X1 (式中、nおよびmは1乃至少なくとも約20の整 数である)、-COO-X<sub>1</sub>、-CO-X<sub>1</sub>、-OCO  $-x_{1}$ ,  $-o-x_{1}$ ,  $-s-x_{1}$ ,  $-so-x_{1}$ , -s $O_2 - X_1$ ,  $-OCOO - X_1$ ,  $-CH_2 - X_1$ , > 2ロヘキサンもしくは5または6-員の芳香族、ヘテロ脂 環式、ヘテロ芳香族または脂環式の炭素環からなる群か ら選択される] および

[0056]

R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> R<sub>2</sub> R<sub>2</sub>

【0057】 [式中、 $R_1$ および $R_2$ は前記の通りである] で表されるものである。

· X

【0059】置換された芳香族化合物は、重合鎖中のまたは垂下側基として低重合または重合鎖分子の一部であることもまた観察される。このような低重合または重合置換された化合物は、低重合体および重合体の合成の当業者に公知の通常の重合化または官能化および置換方法に基づいて調製することができる。例えば、一つの具体例において、本発明の置換された芳香族化合物は、置換

されたおよび未置換の不飽和CーC結合のような重合可能部分もしくは周知の縮重合法により重合できる部分等を包含している。このような重合可能な化合物は、重合して本発明に基づいて有用な多数の置換された芳香族官能基群を包含する低重合または重合鎖を与えることができる。

【0060】もう一つの具体例において、低重合または 重合材料は、本発明に基づく1以上の置換された芳香族 部分により官能化することができる。このような官能化 は、置換されたおよび官能化された重合体の当業者に周 知のいずれの技術によっても実施することができる。

【0061】このような具体例は十分に予想され且つ本 発明の範囲および具体例の範囲内に包含される。

#### 【0062】 基質相

本発明にかかる組成物の材料の第四の任意的な成分は基質相である。これは、導電性ポリアニリン錯塩および溶媒ー可塑化する置換された芳香族化合物と混合する所望のインチメイトを達成するように、処理中、流体(液体または半固形物)に変形することができる低重合または重合または前重合材料あり得る。基質相は電気絶縁性または半導体である。有用な普通の重合基質は、熱可塑性および熱硬化性重合体の群に属するものである。

【0063】熱可塑性重合体の実例としては、ポリエチ レン、アクリロニトリル/プタジエン/スチレンターポ リマー、ポリプロピレン、ポリ(1ープテン)、ポリ (3-メチル-1-ブテン)、ポリ(1-ペンテン)、 ポリ(4-メチルー1-ペンテン)、ポリ(1-ヘキセ ン)、ポリイソブチレン、ポリイソプレン、ポリスチレ ン、ポリ (αーメチルスチレン) 、ポリ (2ーメチルス チレン)、ポリ (ビニルフルオリド) 、ポリ (ビニルク ロリド)、ポリ (テトラフルオロエチレン) (テフロ ン)、ポリ(ビニルアルコール)、ポリ(ビニルメチル エーテル)、ポリ (ビニルメチルケトン)、ポリ (ビニ ルアセテート)、ポリ (ビニルピロリドン)、ポリ (ア クリル酸) 、ポリ(メチルメタクリレート)、ポリアク リロニトリル等、ポリ(1、3-ブタジエン)のような ポリジエン、ポリ(エチレンオキシド)、ポリ(プロピ レンオキシド)、ポリアセトアルデヒド、ポリ(スチレ ンオキシド) 等のようなポリオキシド、ポリ (プロピレ ンサルファイド)、ポリ (フェニレンサルファイド) 等 のようなポリサルファイドおよびポリスルホン、ポリ (グリコール酸)、ポリ (エチレンアジペート)、ポリ (エチレンスクシネート)、ポリ(エチレンテレフタレ ート) 等のポリエステル、ナイロン6、ナイロン7、ナ イロン8、ナイロン9、ナイロン10、ナイロン6, 6、ナイロン8, 8のようなポリアミドおよびポリ(p ーフェニレンテレフタルアミド)(ケブラー)等、ポリ (メタンピス (4ーフェニル) カルボネート) 等のよう なポリカーボネートのようなα, β-不飽和単量体の重 合に由来する重合体がある。

【0064】熱硬化性重合体の実例としては、フタル酸のような多塩基酸およびグリコールのような多価酸、ジアリルフタレート、ジアルリルイソフタレート、ジアルリルマレエート等の重合により製造されるもののようなアルリリック、ホルムアルデヒドとメラミン、尿素、スルホンアミドのような化合物の間の添加反応により製造されたもののようなアミノ樹脂、エポキシフェノールイボラック樹脂、ジグリシジルエーテル、ピスフェノールイボラック樹脂、ジグリシジルエーテル、ピスフェノールイン・カールおよびフェノールのような置換されたまたは未置換のフェノールの、ホルムアルデヒドおよびアセトアルデヒドのようなアルデヒドとの反応に由来する樹脂のようなフェノリック、ポリエステル、シリコンおよびウレタンがある。

#### 【0065】全組成物

本発明の材料の割合は、所望水準の伝導度およびアプリケーションに基づいて広く多様である。しかしながら、 導電性ポリアニリン錯塩と置換された芳香族化合物の相 対的な量は、処理中、均質な溶液および/または可塑化 溶融物が得られるような量である。

【0066】代表的には、本発明の組成物は、置換されたまたは未置換のアニリンリピート単位 (PhN) 当たり約0.1~0.6モルのプロトン性酸、一層好ましくは約0.2~0.6モルそして最も好ましくは約0.3~0.5モルのプロトン性酸によるプロトン化により生成される導電性ポリアニリン、置換されたポリアニリン、共重合体および/またはこれらの混合物を包含する。

【0067】置換された芳香族化合物の量は、アプリケーション、所望の伝導度、置換された芳香族化合物の分子量および最終組成物中の導電性ポリアニリン錯塩の量に依存して広く多様である。代表的には、しかしながら、置換された芳香族化合物とポリアニリンリピート単位 Ph N量の間のモル比が約0.1~約100、一層好ましくは約0.2~50そして最も好ましくは約0.3~25である。

【0068】本発明に基づく伝導性ポリアニリン錯塩と 置換された芳香族化合物との混合物中の絶縁性基質の量 は、広く多様であり、且つ所望水準の伝導度に依存して いる。それ故、絶縁性基質の含量は少なくとも約1重量 %~約99.95重量%、好ましくは約5重量%~約9 9.9重量%そして最も好ましくは約10重量%~約9 9.5重量%の範囲である。

【0069】任意的な普通の添加成分は、本発明の組成物中に包含することができる。このような追加成分の例としては、他の伝導性重合体、ドーピング、グラファイト、金属伝導体、補強繊維、(粘土およびガラスのような)不活性充填材、染料、普通の可塑剤等を伝導性にするポリ(3-アルキルチオフェン)のような他の重合体が挙げられる。

【0070】本発明の組成物を調製し、形成する方法は臨界的でなく且つ広く多様である。標準の重合体処理操作は、固体状の混合およびこれに続く溶融または溶解、溶融ー混合および液体ー混合またはこれらの組み合わせのようなものが用いられる。また、押出し、熱成型、吹出し成型、射出成型、回転成型、反応成型、発泡等のような普通の型取り操作が、本発明組成物から有用な物品を製造するのに使用することができ、溶融紡糸、で原紡糸、ゲル紡糸、フラッシュ紡糸等のような普通の紡糸方法を使用することができ、濃密またはポーラスな物品または膜を与えるために、フィルムを本発明組成物の溶融物または溶液から型取りするかまたはカレンダ処理、フィルム吹き付け等により調製することができる。

【0071】添加する非溶液成分が本発明の組成物中に 存在(または懸濁)している場合に、プロトン化伝導性 重合体は丸く形成するか、または不溶性材料で充填され る。例えば、追加の成分がガラス繊維である場合、残っ ている繊維とプロトン化伝導性重合体の相対的な量は、 重合体の繊維充填、繊維の重合体塗布または含浸、また は繊維およびプロトン化伝導性重合体の何らかの中間組 成物の形成を行う。非溶液成分の量が残っているプロト ン化伝導性重合体を大きく越える系の場合に、プロトン 化伝導性重合体で塗布または含浸された非溶性成分の個 々の粒子または形が形成される。非溶解性成分および本 重合体溶液から形成される物品の例としては、鋭敏な電 子設備 (マイクロプロセッサ) 用の伝導性重合体塗布し たハウジング、赤外線およびマイクロウエーブ吸収シー ルド、可撓性の導電性コネクタ、伝導性ベアリング、ブ ラシおよび半導体フォトコンダクタジャンクション、電 子成分を包装するための静電気防止材料、カーペット繊 維、コンピュータ室の床用ワックスおよびプラスチック 用の静電気防止スプレー仕上げ剤、そしてCRTスクリ ーン、航空機、自動ドア等のための薄い、光学的に透明 な静電気防止仕上げ材を包含している。

【0072】本発明組成物を液体コンダクタまたは液体 半導体として、多くは液体水銀が種々の装置に用いられ る方法で使用することもまた期待される。このような装 置の例としては、重力スイッチ、流体水準検知装置また はその他の電気的または電子的スイッチが挙げられる。

【0073】次の一般的な方法および特別な実施例は、 単に本発明を説明するために提供するものであり、これ に限定して解釈されるべきものではない。

#### [0074]

#### 【実施例】

#### 方法A-1

ポリアニリン (PANI) を、Y. カオ、A. アンドレアッタ、A. J. ヒーガーおよびP. スミス著、ポリマー、30 (1989) 2305に記載された方法により 調製した。新しく蒸留したアニリン(アルドリッチ) 4

0ml、35%HCl (フィッシャー) 50mlおよび 蒸留水400mlの溶液を1リットルエルレンマイヤー フラスコ中で調製した。このフラスコを0℃に維持した 冷却浴中に置いた。重合は (NH<sub>4</sub>) 2 S<sub>2</sub> O<sub>8</sub> (アル ドリッチ) 46gおよび蒸留水100mlからなる酸化 剤溶液を添加することにより行った。結局、酸化剤を

(2時間かけて) 添加し、フラスコを蓋してさらに3時間攪拌し続けた。沈殿した重合体粉末を回収し、濾過し、そして洗浄液のpHが6~7になるまで蒸留水で洗浄した。次に、この重合体を、液体が澄明になるまでメタノールで、次いでエチルエーテルで洗浄し、残留している水とメタノールを除去した。最後に、重合体を室温で48時間かけて真空乾燥した。

【0075】非伝導性エメラルジン塩基型のポリアニリンをポリアニリン塩の補償により調製した。ポリアニリン塩10gの量を3%NH4 OH溶液1000mlと共に室温で2時間攪拌した。得られるエメラルジン塩基を濾過し、蒸留水で洗浄液のpHが7~8になるまで洗浄した。次に、この重合体をメタノールで洗浄液が無色になるまで、次いでメタノールおよびエチルエーテルで洗浄した。97%H2 SO4 中0. 1 w/w溶液における25℃の温度にてウッベローデ粘度計で測定した場合の得られたエメラルジン塩基の固有の粘度は、代表的には1.2dl/gである。

#### 【0076】方法A-2

伝導性ポリアニリン錯塩を次の二方法で調製した。1) 方法A-1と同様にして調製したエメラルジン塩基(E B) 1.81g(0.02M) 量を、窒素を満たしたド ライバッグ中のメノウの乳鉢と乳棒を使用してpードデ シルベンゼンスルホン酸(DBSA) (トウキョウカセ イ) 3.265g(0.01M)と充分に混合した。D BSAのエメラルジン塩基単位に対するモル比は0.5 であり、エメラルジン塩基型を伝導性塩型に完全にプロ トン化するのに充分である。2) 同量のエメラルジン塩 基とDBSAを無水エタノール50mlと混合し、そし て50℃で1時間攪拌した。殆どのエタノールを除去し た後、得られた粉末を50℃で24時間、真空オーブン にて乾燥した。同様にポリアニリンーカンファスルホン 酸(CSA)、トルエンスルホン酸(TSA)伝導性錯 塩を、0.5に等しい酸/ポリアニリンリピート単位 (PhN) のモル比で調製した。

#### 【0077】<u>方法B</u>

導電性ポリアニリン錯塩1重量部と置換された芳香族化合物10重量部を、油浴中のエルレンマイヤーフラスコ中で磁力攪拌器を用いて5分間混合した。油浴の温度は、置換された芳香族化合物の融点に基づいて、代表的には160℃~250℃で一定に維持した。混合の5分後、サンブルを採取して2枚の顕微鏡ガラススライド間に押さえ、そして混合を行ったのと同温度に加熱した。置換された芳香族化合物中の導電性ポリアニリン錯塩の

溶解度を偏光光学顕微鏡を用いて調べた。いずれの残っている固体粒子からも遊離した均質の1相液が観察される場合、芳香族化合物を混合温度におけるポリアニリン錯体用の溶媒として分別した。 幾つかの柔らかくなった端部を持つ分散された粒子が観察された場合、芳香族化合物を混合温度における貧溶媒として指定した。 柔らかくなった端部のない固体粒子の明確な分散が観察された場合、置換された芳香族化合物を混合温度における伝導性ポリアニリン錯体用の非溶媒として分別した。

#### 【0078】<u>方法C</u>

導電性ポリアニリン錯塩4.6g、置換された芳香族化合物13.8gおよび高密度ポリエチレン粉末(HDPE、ネステNCPE3415、重量平均分子量250000)27.6g量を乳鉢中で機械的に混合した。得られた乾燥混合物をハーケレオコーダを使用して、100rpmの回転速度にて、190℃の温度で5分間混合した。得られた混合物を冷却した後、材料を型取りし、棒状にテスト片を切り、そして慣用の4ープローブ法を用いてこれらの電気伝導度を測定した。

#### 【0079】方法D

導電性ポリアニリン錯塩 0.35g、置換された芳香族化合物1.05gおよびアイソタクチックポリプロピレン粉末(PP、ネステVC12、重量平均分子量270000)2.1gを乳鉢中で一緒に混合した。前記乾燥混合物を、小型で同時回転する円錐形のツインスクリュー押し出し器を用いて、100rpmの回転速度にて、170℃の温度で5分間混合した。得られた混合物を取り出し、次いでその材料を190℃で15秒間圧縮成型してフィルムにし、そして2枚の金属板の間で素早く冷却した。得られたフィルムの電気伝導度を4-プローブ法を用いて測定した。

#### 【0080】比較例1 (本発明の節囲外)

方法A-1により調製されたポリアニリン(PANI) を、ドデシルベンゼンスルホン酸(DBSA)(トウキ ョウカセイ)を用いる方法A-2によりプロトン化して 導電性ポリアニリン錯塩 PANI (DBSA) 0.5 を与 えた。PANI (DBSA) 0.5 を、方法Bによりそれ ぞれ1-デカノール(メルク)、1、8-オクタンジオ ール (フルカ) 、ラウリル酸(フルカ)、ドデシルアミ ン (フルカ) 、ステアリン酸 (アルドリッチ) 、Zn-ステアレート (アルドリッチ) およびオクチルコハク酸 と混合した。後者の化合物は、n-オクチルコハク酸無 水物(シェミエリンツ)100gを蒸留水500gと6 0℃で30分間混合し、反応生成物を濾過し、そして1 00℃で一夜乾燥することにより調製した。前記有機化 合物中のPANI(DBSA)<sub>0.5</sub> の溶解度を、光学顕 微鏡を用いて試験した。全ての場合に、固形状の、未膨 脹PANI (DBSA) 0.5 粒子の明確な分散が観察さ れ、そしてPANI (DBSA) 0.5 がこれらの化合物 に完全に不溶性であることを見出した。

#### 【0081】比較例11 (本発明の節囲外)

PANI (DBSA) 0.5 を、方法Bにより3ーペンタデシルフェノール (アルドリッチ) または (o、p)ートルエンスルホンアミド (ケッジェンフレックス9S、アクゾ) と混合した。これら化合物中のPANI (DBSA) 0.5 の溶解性を光学顕微鏡を用いて検査した。固形状の、未膨脹PANI (DBSA) 0.5 粒子の明確な分散が観察され、そしてPANI (DBSA) 0.5 がこれらの有機化合物に不溶性であることを見出した。

【0082】重合体混合物を、方法Cにより190℃で PANI (DBSA) <sub>0.5</sub> 、3ーペンタデシルフェノー ルおよびHDPEから、そして方法Dにより170℃で PANI (DBSA) 0.5、第3級オクチルフェノール およびPPから調製した。両者の場合の材料の伝導度は  $1 \times 10^{-9}$  S/c m以下であった。

#### 【0083】比較例 I I I (本発明の範囲外)

比較例 II(本発明の範囲外)を様々な置換された芳香族化合物で繰り返した。全ての物質は、方法BによるIIAN II(DBSA)II0.5 に対して非溶媒であることが見出された。ポリプロピレンとの混合物は方法Dにより調製された。伝導度測定の結果を表IIにまとめた。

·【0084】 【表1】

表1.各種の伝換された芳香族化合物により調製されたPANI(DBSA)

### d.5 / P P混合物の伝導度

化合物	伝導度(\$/CM)
2、6ジー第3級ープチルー4ーメチルフェノール [BHT]	3. 2 × 10 <sup>-9</sup>
3 -ペンタデシルフェノール	1. 6 × 10 <sup>-9</sup>
フェニルスルホン	$5.4 \times 10^{-10}$
フェニルスルホキシド	$5.4 \times 10^{-10}$
4-アミノフェノールードデシルペンゼンスルホン酸	1. l × 10 <sup>-11</sup>
2-アミノフェノールードデシルペンゼンスルホン酸	1. 3 $\times 10^{-9}$
シクロヘキサンジアミンー (ドヂシルベンゼンスルホン酸) 2	$9.7 \times 10^{-9}$
2-アミノー4-エチルスルホニルフェノールードデシル	
ペンゼンスルホン酸	$4.4 \times 10^{-10}$
アミノフェニルエーテルー ドデシルペンゼンスルホン酸	< 10 <sup>-11</sup>

【0085】比較例II~IIIは非溶媒可塑剤が、絶縁性ポリプロピレンとの混合物における伝導性の開始のための浸透しきい値を減少させないことを示している。 【0086】実施例1

PANI (DBSA) <sub>0.5</sub> を、方法Bにより200℃に て第3級プチルヒドロキノン (フルカ) と混合し、そし て次の置換された芳香族化合物

[0087]

第3級-プチルヒドロキノン

【0088】により均質な粒子遊離溶液を形成することを見出した。

【0089】混合物を、方法CによりPANI (DBSA)<sub>0.5</sub>、第3級—ブチルヒドロキノン (フルカ) およ び高密度ポリエチレン、 (HDPE、ネステNCPE3 415) から190℃で調製した。電気伝導度は3.5 ×10<sup>4</sup> S/cmと決定された。

【0090】比較例IV(本発明の範囲外)

反対に、PANI(DBSA)<sub>0.5</sub> は、方法Bにより2 00℃混合した時、3-第3級ープチルー4-ヒドロキ シアニソール(フルカ)に不容性であった。

[0091]

【化20】

第3級-プチル-4-ヒドロキシアニソール

【0092】この実施例は明らかに、実施例1の置換された芳香族化合物中の唯一の水酸基をアルコキシ基と置換することが、化合物を優れた溶媒であることからアル

コキシ置換体の不十分な水素結合能力に基づくPANI (DBSA) 0.5 に対する非溶媒に変化することを示している。

【0093】混合物を、方法CによりPANI(DBSA)<sub>0.5</sub>、3-第3級-ブチルー4ーヒドロキシアニソール(フルカ)および高密度ポリエチレン、(HDPE、ネステNCPE3415)から190℃で調製した。得られた混合物の電気伝導度は10<sup>9</sup> S/cm未満だった。

【0094】この結果は、明らかに非溶媒可塑剤の使用が、実施例1における溶媒-可塑剤を包含する同じ混合組成物よりも100000倍以上小さい電気伝導度値を

与えることを説明している。

【0095】実施例2

実施例1を繰り返した。混合物を、方法CによりPANI (DBSA) 0.5、高密度ポリエチレンおよび様々の置換された芳香族化合物から調製し、その全ては方法Bにより伝導性ポリアニリン錯塩のための溶媒であると決定された。混合物の電気伝導度値を表2に記載した。

[0096]

【表2】

表2.  $PANI(DBSA)_{0.5}$ 、ポリエチレンおよび各種の置換された

芳香族化合物の混合物の電気伝導度

化合物	伝導度 (S/cm)
カテコール	3. \$ ×10 <sup>-2</sup>
ヒドロキノン	1. 0 ×10 <sup>-6</sup>
レゾルシノール	2, 1 × 10 <sup>-3</sup>
レゾルシノールモノベンゾエート	7. 6 × 10 <sup>-4</sup>
4ーヒドロキシベンソフェノン	6.9 × 10 <sup>-4</sup>
ピスフェノールーA	1.0 × 10 <sup>-5</sup>
2、4ージヒドロキシアセトフェノン	2. 2 × 10 <sup>-2</sup>

#### 【0097】実施例3

PANI (DBSA) <sub>0.5</sub> を方法Bに基づいて200℃ にてプロピルー3、4、5ートリヒドロキシベンゾエー ト (プロピルガレエート、PG;メルク) と混合し、均

質な溶液を形成することを見出した。

[0098]

【化21】

プロピルー3、4、5ートリヒドロキシベンゾ エート (プロピルガレエート [PG])

【0099】重合体混合物を方法DによりPANI(DBSA)0.5、プロピルガレエートおよびポリプロピレンから調製した。得られた混合物の測定された電気伝導度は $5.1\times10^{-2}$ S/cmであった。

【0100】<u>比較例V(本発明の範囲外</u>) PANI (DBSA)<sub>0.5</sub> を方法Bに基づいて200℃

にてアルキルジメチロールフェノール (SP1045、シェネクタディ コーポ) と混合した。この置換された 芳香族化合物はPANI (DBSA) 0.5 のための溶媒 ではなかった。

[0101]

【化22】

## アルキルジメチロールフェノール (Rはアルキル)

【0102】この実施例はフェニル環に関係する3つの OHー基の位置が臨界的であることを示している。 【0103】重合体混合物を方法CによりPANI(DBSA)0.5、アルキルジメチロールフェノールおよび

ポリエチレンから調製した。得られた混合物の測定された電気伝導度は $10^{-9}$  S/c m未満であった。

#### 【0104】 実施例4

実施例3を繰り返した。混合物を、方法DによりPAN I(DBSA)<sub>0.5</sub> 、ポリプロピレンおよび多様な置換 された芳香族化合物から調製し、その全ては方法Bにより伝導性ポリアニリン錯塩のための溶媒であると決定された。混合物の電気伝導度値を表3に記載した。

[0105]

【表3】

表3. PANI (DBSA) <sub>1.5</sub>、ポリプロピレンおよび各種の置換さ

れた芳香族化合物の混合物の電気伝導度

7.41	
化合物	伝導度 (S/cm)
4ーフェニルフェノール	1. 9 × 10 <sup>-3</sup>
2-フェニルフェノール	$1.9 \times 10^{-3}$
ヒドロキノンペンジルエーテル	6. 3 $\times 10^{-5}$
ペンジル4-ヒドロキシペンソエート	1. 3 ×10 <sup>-3</sup>
ピスフェノールA	$1.3 \times 10^{-5}$
ドデシル4-ヒドロキシベンソエート	4.0 ×10 <sup>-4</sup>
エチルジヒドロキシベンゾエート	1. ( ×10 <sup>-3</sup>
3、3 ^ ーエチレンジオキシジフェノール	$1.1 \times 10^{-4}$
第3級-プチルヒドロキノン	$3.5 \times 10^{-4}$
第3級ープチルカテコール	$3.4 \times 10^{-4}$
フェニルヒドロキノン	$3.8 \times 10^{-4}$
pークミルフェノール .	3. 8 ×10 <sup>-8</sup>
2、4-ジヒドロキシベンゾフェノン	i. 4 × 10 <sup>-4</sup>
ドデシルレゾルシノール	2.1 × 10 <sup>-2</sup>
2ーヒドロキシジフェニルメタン	9. 8 × 10 <sup>-2</sup>
2、3、4-トリヒドロキシベンゾフェノン	$5.6 \times 10^{-4}$
エチルガレエート	2. 3 $\times 10^{-2}$
ステアリルガレエート	3. 4 $\times 10^{-1}$
•	

#### 【0106】 実施例5

置換された芳香族化合物1.05gの代わりに0.53gを使用するのみで、実施例3を繰り返した。混合物を、方法DによりPANI(DBSA)0.5、ポリプロピレンおよび様々なガレエートから調製し、その全ては

方法Bにより伝導性ポリアニリン錯塩のための溶媒であると決定された。混合物の電気伝導度値を表 4 に記載した。

[0107]

【表4】

化合物	伝導度 (S/cm)
エチルガレエート (EG)	7.1 ×10 <sup>-3</sup>
プロピルガレエート (PG)	9.1 ×10 <sup>-3</sup>
プチルガレエート	5. 6 × 10 <sup>-2</sup>
イソーアミルガレエート	3. 6 × 10 <sup>-2</sup>
オクチルガレエート	1.1 ×10 <sup>-2</sup>
ドデシルガレエート	1. 6 × 10 <sup>-2</sup>
セチルガレエート	1. 1 × 10 <sup>-2</sup>
ステアリルガレエート (SG)	$1.4 \times 10^{-4}$

<sup>\*</sup>有意の少量のガレエートを使用した。

#### 【0108】 実施例6

PANI (DBSA) 0.5 の代わりに方法A-2により CSA、TSAでプロトン化された伝導性ポリアニリン 錯塩を使用して実施例3を繰り返した。方法A-1の重 合から回収されたようなHCL-プロトン化されたPA N I を直接使用した。混合物を、方法Dにより錯塩、ポリプロピレンおよび様々な置換された芳香族化合物から 調製した。混合物の電気伝導度値を表5に記載した。

[0109]

【表5】

表5.ポリプロピレン、各種の価値された芳香族化合物および異なる酸で

プロトン化されたポリアニリンの混合物の電気伝導度

プロトン性酸	置換された芳香族化合物	伝導度(S/cm)
C S A	E G	$2.2 \times 10^{-3}$
CSA	P G	1. 0 × 10 <sup>-3</sup>
C S A	S G	2. 3 × 10 <sup>-1</sup>
C S A	HBBzE*	3. 0 × 10 <sup>-3</sup>
TSA	S G	$5.3 \times 10^{-1}$
TSA	E G	$1.0 \times 10^{-6}$
TSA	ドデシルレソルシノール	2. 2 × 10 <sup>-3</sup>
TSA	HBDE**	$4.0 \times 10^{-4}$
H C 1	SG	$< 6 \times 10^{-11}$

<sup>\*</sup> HBB z E:p-ヒドロキシベンゼン酸ペンジルエステル

【0110】前記の場合の全てにおいて、置換された芳香族化合物がHCLでプロトン化された錯体を除いて伝導性ポリアニリン錯塩のための溶媒であった。それ故、前記表から明らかなように後者の混合物は、改善された伝導度を示さなかった。

#### 【0111】 実施例7

混合物を、方法Dの操作(しかしながら、170℃の代わりに190℃で)により、ナイロン12(ポリサイエンス)、PANI(DBSA)0.5 および両者が伝導性錯体を溶解するEGおよびSGから調製した。電気伝導度は、それぞれEGおよびSGを含有する組成物につい

て1×10<sup>-3</sup>および1×10<sup>-11</sup> であると測定された。 この実施例は、伝導性ポリアニリン錯塩を溶解する置換 された芳香族化合物が絶縁性マトリックス重合体の物理 化学的性質と両立することが必要であることを示してい る。ここで、極性ナイロン12は、相対的に極性である ガレエートEGにより劇的に高められた伝導度を示している。反対に、SGの非常に長いアルキル尾部は非極性 であり、それ故、非常に低い伝導度に導くナイロン12 と混合することは適当でない。

【0112】幾分劣る劇的性質とはいえ、逆の現象が実 施例6のいくつかの混合物に見られる。ここでPANI

<sup>\*\*</sup>HBDE :p-ヒドロキシベンゼン酸ドデシルエステル

(TSA) 0.5 をSGおよびEGと混合して極性ポリプロピレンに混合した。SGの非極性アルキル尾部により、このガレエートを含有する組成物は一層極性のEGを包含する混合物よりも非常に高い伝導性を有している(表5参照)。

#### 【0113】 実施例8

混合物を、方法Dによりポリプロピレンおよび様々な量のPANI (DBSA) 0.5 から調製した。ステアリルガレエート (SG) を置換された芳香族化合物として使用した。混合物の電気伝導度を、図1における伝導性ポリアニリン錯塩の含量の関数としてプロットした。このグラフは、本発明により調製された混合物が1重量%未満のPANI (DBSA) 0.5 の浸透しきい値を示すことを示している。

#### 【0114】 実施例9

実施例8を、ポリプロピレン、PANI (DBSA) 0.5 およびSGの代わりにナイロン12、PANI (DBSA) 0.5 およびEGを用いて繰り返した。混合は190℃で実施した。伝導性ポリアニリン錯塩の含量の関数として混合物の電気伝導度は図1にプロットした結果と非常に似ていた。

#### 【0115】 実施例10

#### 表 6. 各種伝導性PANI錯塩の伝導度

方法A-2により調製されたPANI (DBSA) 0.5 塩2.583g (0.01M) 量を、小型円錐形ツインスクリュー押し出し器中で170℃にて5分間ステアリルガレエート (SG) (トウキョウカセイ) 2.112g (0.005M) と混合した。得られたPANI (DBSA) 0.5 錯体を連続フィラメントとして押し出し器のオリフィスから引き出した。同じ方法で、PANI (CSA) 0.5、PANI (TSA) 0.5を、170℃にて5分間同モル比でSGと複合させた。

#### 【0116】実施例11

エチルガレエート (EG) およびフェニルヒドロキノン (PhHQ) を、SGの代わりにPANI (DBSA) 0.5 に対して 0.5 のモル比で使用する他は、実施例 1 0を繰り返した。

#### 【0117】実施例12

実施例10および11のポリアニリン組成物を、示差走 査測熱、加圧ペレットもしくはフィルムの伝導度および 広角X線回析パターンにより特徴づけた。通常の4プロ ープ法で測定した170℃で加圧した薄いフィルムまた はペレットの伝導度を表6に挙げる。

【0118】 【表6】

組成物	伝導度 (S/cm)
PANI (DBSA) <sub>1.5</sub>	0.6
PANI (DBSA) 8,5 (EG) 8,5	14.1
PANI (DBSA) 0,5 (SG) 0,5	14.5
PANI (DBSA) <sub>0.5</sub> (PhHQ) <sub>0.5</sub>	2. 2
PANI (CSA) 0,5	0. 7
PANI (CSA) <sub>0.5</sub> (EG) <sub>0.5</sub>	7. 0
PANI (CSA) <sub>0.5</sub> (SG) <sub>0.5</sub>	15.7
PANI (TSA) <sub>8.5</sub>	<del></del>
PANI (TSA) 0.5 (EG) 0.5	3. 0
PANI (TSA) (SG) (SG)	10.3

【0119】この表中のデータは、EGおよびSG添加剤を有する組成物の伝導度値が最終組成物中のこれらの(導電性でない)添加剤の重量区分がEGおよびSGそれぞれで計算値30%および50%である事実にも拘らずこれらにおけるよりも一層高いことを示している。

【0120】これら錯体の融点を示差走査測熱 (メットラーTA3000;走査率10℃/分)で決定した。結果を表7に挙げる。

[0121]

【表7】

表7、各種PAN [ 錯塩の融点

組成物	(℃) 点版
EG (参照のため)	1 4 5. 6
SG(参照のため)	106.2
PANI (DBSA) 0.5 (EG) 0.5	97.5
PANI (DBSA) 0.5 (SG) 0.5	80.5
PANI (CSA) (EG) LS	130.2
PANI (CSA) 1.5 (SG) 1.5	76.5
PANI (TSA) 0.5 (EG) 4.5	111.2
PANI (TSA) 0.5 (SG) 0.5	85.8

【0122】偏光光学顕微鏡において、上記の温度でこれらの錯体は緩和なせん断後、透明緑色の高粘性流体になり、複屈折を示した。これらの結果は、ポリアニリン錯体PANI (DBSA) 0.5、PANI (CSA) 0.5 およびPANI (TSA) 0.5 [それら自体は、それぞれの分解温度以下で溶融性でない]がこれら置換された芳香族化合物 (1PhN単位当たり) 0.5 モルで複合した後融点を示したことを示している。データはまた、溶融温度がこれらの化合物の化学的性質の選択により制御できることを表している。

【0123】(a) PANI (DBSA) 0.5 、(b) SGおよび (c) PANI (DBSA) 0.5 (SG) 0.5 の広角X線回析パターンを図2に示す。これらのパターンから、新規な結晶相が 0.5 モルプロトン性酸含有 PANI塩の溶媒和化合物SGとの複合後に得られたことが明らかである。PANI (DBSA) 0.5 (SG) 0.5 の複合およびスペーシング後に消失したSGの全ての強力な屈折が最初のPANI (DBSA) 0.5 錯体のそれらから異なる角度で見出された。さらに、結晶化度もまたPANI格子に混入された 0.5 モル溶媒和化合物により改善される。同様の結果はPANI (CSA) 0.5 (SG) 0.5 およびEG、PG、DGおよびフェニルヒドロキノンのような他の置換された芳香族化合物でも得られ

る。

【0124】これらの結果は明瞭に伝導性PANI塩が 新規な結晶構造および制御された溶融温度の置換された 芳香族化合物により結晶性溶媒和物を形成できることを 示唆している。

#### [0125]

【発明の効果】本発明伝導性ポリアニリン組成物は、劇的に高められた処理性を示し且つ絶縁性または半導体材料を有するこれらの混合物は有意に改善された電気的性質を示す。

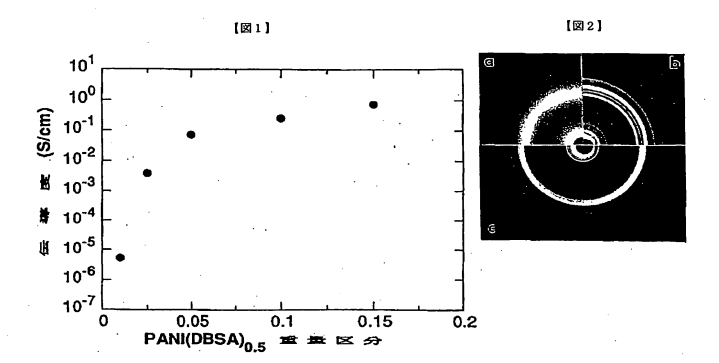
#### 【図面の簡単な説明】

【図1】ポリプロピレン、PANI (DBSA) 0.5 およびステアリルガレエート (SG) の溶融処理混合物の電気伝導度を伝導性ポリアニリン錯塩の含量の関数として示すプロット図である。

【図2】それぞれ(a)PANI(DBSA)0.5、 (b) SGおよび組成物(c) PANI(DBSA) 0.5 (SG) 0.5 の広角X線回析結果を示すパターン図 である。

#### 【符号の説明】

- a PANI/DBSA
- b SG
- c PANI/DBSA/SG



#### フロントページの続き

(72)発明者 オッリ イッカラ フィンランド国、エフイーエンー00160 ヘルシンキ、メリカサルミンカツ 12 ゲ ー 71

(72)発明者 ラルスーオロフ ピエチレ フィンランド国、エフイーエンー00120 ヘルシンキ、プルシミエヘンカツ 1 ア (72)発明者 ペンッチ パッシニエミフィンランド国、エフイーエン-00720ヘルシンキ、サベランチエ 8 デー 46

(72)発明者 ヨン カオアメリカ合衆国、カリフォルニア 93117-4012、ゴレタ、ポモナ コート 436

(72)発明者 アリハンドロ アンドレアッタ アメリカ合衆国、カリフォルニア 93105、 サンタ バーバラ、ハーモザ ロード 2924番

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.